

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑲ Anmeldenummer: 88810037.7

⑥ Int. Cl. 4: **C 09 B 67/22**
C 08 K 5/34

⑳ Anmeldetag: 25.01.88

③① Priorität: 02.02.87 US 9868

④③ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
10.08.88 Patentblatt 88/32

④④ Benannte Vertragsstaaten:
CH DE ES FR GB IT LI

⑦① Anmelder: **CIBA-GEIGY AG**
Klybeckstrasse 141
CH-4002 Basel (CH)

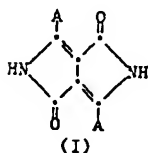
⑦② Erfinder: **Jaffe, Edward Ephraim, Dr.**
3 Crenshaw Drive
Wilmington Delaware 19810 (US)

Bäbier, Fridolin, Dr.
Route du Couchant 12
CH-1723 Marly (CH)

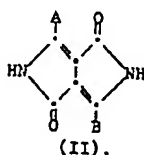
⑤④ Feste Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen mit Chinacridonen.

⑤⑦ Feste Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen und Chinacridonen, enthaltend

a) mindestens eine Verbindung der Formeln



oder



worin A und B unabhängig voneinander eine der Gruppen der Formeln



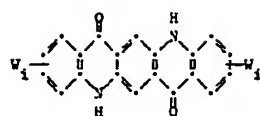
EMI PA = 27 FR = 2 HE = 25 WI = 135 TI = CHE

bedeuten, worin R₁ und R₂ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, -SR₃, -N(R₃)₂, -CF₃, -CN oder eine Gruppe der Formeln

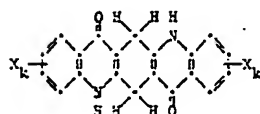


bedeuten, R₃ C₁-C₅-Alkyl ist und R₄ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, -SR₃ oder -CN bedeuten, und

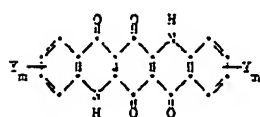
b) mindestens eine lineare Chinacridonverbindung der



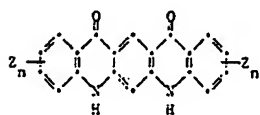
(III),



(IV),



(V) oder



(VI),

worin W, X, Y und Z unabhängig voneinander Halogen, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy und i, k, m und n Null, 1 oder 2 bedeuten, wobei sich die Röntgenbeugungsdiagramme der Einzelkomponenten unterscheiden.

Solche feste Lösungen eignen sich hervorragend als Pigmente zum Färben von hochmolekularem organischem Material.

Beschreibung

Feste Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen mit Chinacridonen

Die vorliegende Erfindung betrifft feste Lösungen von 1,4-Diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen mit Chinacridonen.

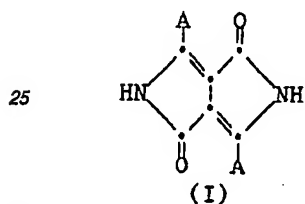
Es ist bekannt, dass man unter bestimmten Voraussetzungen mit zwei oder mehreren Pigmenten derselben Klasse feste Lösungen mit verbesserten Eigenschaften erhalten kann. So sind z.B. in den US-Patenten 3 160 510, 3 298 847, 3 647 494 und 3 681 100 feste Lösungen von Chinacridonpigmenten, im US-Patent 3 554 776 und in den DE-OS 2 009 073, 3 436 206, 3 436 208 und 3 436 209 feste Lösungen von Perylentetracarbonsäuredilimiden beschrieben. Aus dem US-Patent 4 286 998 sind feste Lösungen von Chinacridonchinonpigmenten mit 2-Anilinoacridon, das selbst kein Pigment ist, bekannt. Aus dem US-Patent 3 341 345 ist auch bekannt, dass feste Lösungen bestimmter Chinacridone mit spezifischen N,N'-Diaryldiamino-Verbindungen, die selbst auch keine Pigmente sind, eine verbesserte Lichtechtheit aufweisen.

Die Verwendung von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen als Pigmente ist z.B. aus dem US-Patent 4 415 685 bekannt. Diese Verbindungen haben sich im allgemeinen als Pigmente hervorragender Qualität erwiesen, können allerdings, je nach Anwendungsgebiet, nicht immer voll befriedigen.

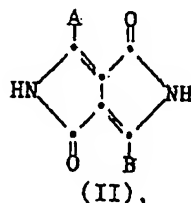
Es ist nun gefunden worden, dass bestimmte Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrole überraschenderweise mit Pigmenten einer ganz anderen Klasse, nämlich mit Chinacridonen, feste Lösungen mit verbesserten Pigmenteigenschaften bilden.

Die vorliegende Erfindung betrifft demnach feste Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen und Chinacridonen, enthaltend

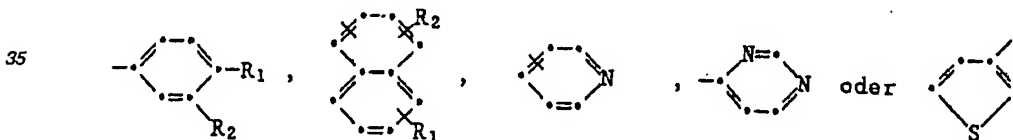
a) mindestens eine Verbindung der Formeln



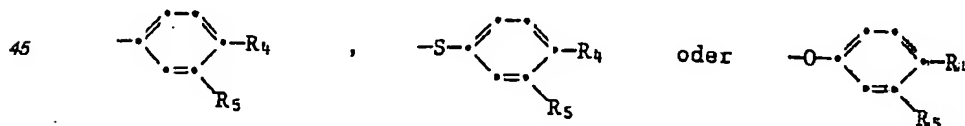
oder



worin A und B unabhängig voneinander eine der Gruppen der Formeln

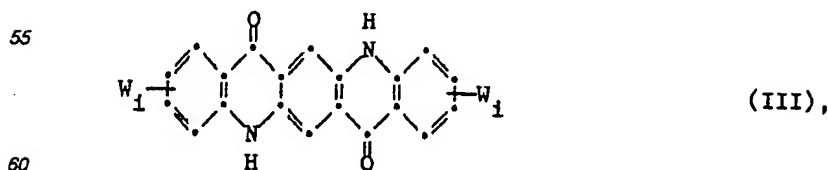


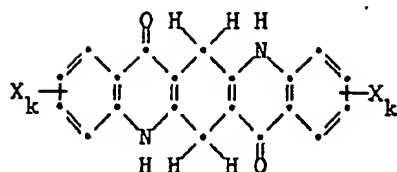
bedeuten, worin R₁ und R₂ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, -SR₃, -N(R₃)₂, -CF₃, -CN oder eine Gruppe der Formeln



bedeuten, R₃ C₁(C₁-C₆)-C₆-Alkyl ist und R₄ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, -SR₃ oder -CN bedeuten, und

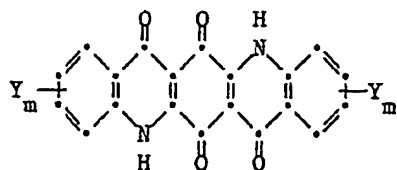
b) mindestens eine lineare Chinacridonverbindung der Formeln





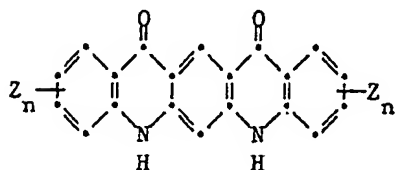
(IV),

5



(V) oder

10



(VI),

15

20

worin W, X, Y und Z unabhängig voneinander Halogen, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy und l, k, m und n Null, 1 oder 2 bedeuten, wobei sich die Röntgenbeugungsdiagramme der festen Lösungen von der Summe der Röntgenbeugungsdiagramme der Einzelkomponenten unterscheiden.

25

Bedeutet etwaige Substituenten Halogen, so handelt es sich dabei z.B. um Fluor, vorzugsweise Brom und insbesondere Chlor.

Bedeutet etwaige Substituenten C₁-C₅-Alkyl, so meint man damit z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, Isopentyl, Neopentyl oder tert.-Pentyl.

30

Etwaige Substituenten, die C₁-C₅-Alkoxy bedeuten, stellen z.B. Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, n-Butoxy, sec.-Butoxy, n-Pentyloxy, Isopentyloxy oder Neopentyloxy dar.

Von besonderem Interesse sind

- feste Lösungen enthaltend mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der oben angegebenen Bedeutung, und eine Chinacridonverbindung der Formel III, worin W Chlor oder Methyl und l Null oder 1 bedeuten;

35

- feste Lösungen enthaltend mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der oben angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet und eine Chinacridonverbindung der Formel IV, worin k Null ist;

- feste Lösungen enthaltend mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der oben angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet und eine Chinacridonverbindung der Formel III, worin l Null ist;

40

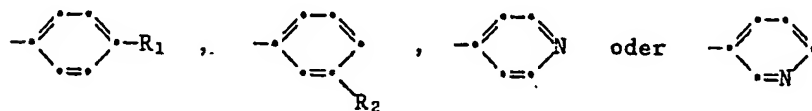
- feste Lösungen enthaltend mindestens eine Verbindung der Formeln I und II mit der oben angegebenen Bedeutung, und je eine Chinacridonverbindung der Formeln III, IV und V, worin l, k und m Null bedeuten.

Von ganz besonderem Interesse sind erfindungsgemäße feste Lösungen, die eine Verbindung der Formel I mit der oben angegebenen Bedeutung und mindestens eine Verbindung der Formeln III, IV, V oder VI, mit der zuerst angegebenen Bedeutung, enthalten.

45

Bevorzugt sind erfindungsgemäße feste Lösungen, die eine Verbindung der Formel I enthalten, worin A eine Gruppe der Formeln

50



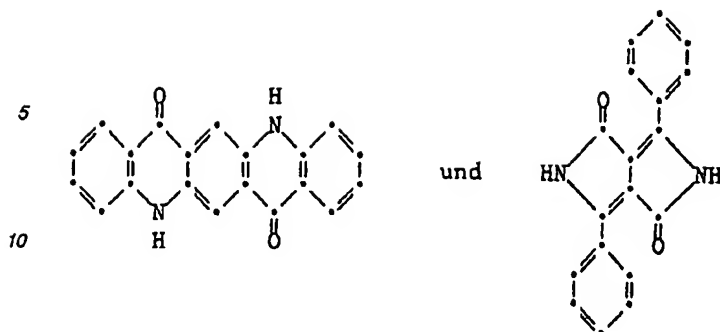
55

bedeutet, worin R₁ Wasserstoff, Chlor, Brom, Cyano, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Phenyl und R₂ Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Cyano bedeuten.

Besonders bevorzugt ist eine feste Lösung enthaltend die beiden Verbindungen der Formeln

60

65



15 In den erfindungsgemässen festen Lösungen beträgt das Verhältnis I und/oder II : III und/oder IV und/oder V und/oder VI zweckmässig 5-95 : 95-5, bevorzugt 10-90 : 90-10 Gew. %.

Chinacridonchinone der Formel V bilden mit den Verbindungen der Formeln I und II besonders leicht feste
20 Lösungen. Die Verbesserung der Pigmentelgenschaften ist bei solchen Chinacridonchinonen enthaltenden festen Lösungen dann am stärksten, wenn sie Gemische von Chinacridonchinonen der Formel V mit Chinacridonen der Formel III und/oder der Formel IV enthalten. Dabei sind Gemische bevorzugt, die auf 1 Gewichtsteil Chinacridonchinon der Formel V 0,05-0,75 Gewichtsteile Chinacridon der Formel III und/oder IV enthalten.

Obgleich die so erhaltenen festen Lösungen sehr gute Licht- und Wetterbeständigkeiten aufweisen, ist es in
25 bestimmten Fällen möglich, durch Zugabe von ausgewählten Additiven, wie bestimmte Metallsalze, beispielsweise basisches NiCO_3 oder MnCO_3 , oder organische Verbindungen, wie Anilinoscridon, vor, nach oder während der Bildung der festen Lösungen, diese Beständigkeiten noch weiter zu verbessern. Dazu werden zweckmässig 2-20 Gew. % Additiv, bezogen auf die feste Lösung, eingesetzt. Die so erhaltenen Pigmente weisen ausgezeichnete Licht- und Wetterbeständigkeiten auf, die beispielsweise den Erfordernissen der Technik für Automobillacke voll genügen.

Die erfindungsgemässen festen Lösungen können ausgehend von physikalischen Mischungen der oben definierten Komponenten der Formeln I und/oder II mit III und/oder IV und/oder V und/oder VI nach folgenden an und für sich bekannten Verfahren hergestellt werden:

- durch Kontaktierung in polaren organischen Lösungsmitteln, bevorzugt durch Verrühren der Komponentenmischung bei Rückflusstemperatur;
- durch alkalische Umfällung der Komponentenmischung in polaren organischen Lösungsmitteln oder durch Verrühren derselben in polaren organischen Lösungsmitteln in Gegenwart von Basen, wie Alkoholate, Alkalihydroxide oder quaternäre Ammoniumverbindungen;
- durch saure Umfällung, d.h. Auflösung der Komponentenmischung in Säure und Fällung der festen Lösung durch Verdünnen mit Wasser oder
- durch intensive Mahlung oder Knetung der Komponentenmischung, gegebenenfalls mit anschliessender Rekristallisation in Wasser und/oder organischen Lösungsmitteln.

Als polare organische Lösungsmittel in deren Gegenwart die Einzelkomponenten zur Bildung der erfindungsgemässen festen Lösungen kontaktiert werden, können beispielsweise Dimethylformamid, N-Methylformamid, Tetramethylharnstoff, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Tetramethylsulfon, Eisessig, Ketone, wie Cyclohexanon, Alkohole, wie n-Butanol, Cyclohexanol oder Benzylalkohol, ferner Ethylenglykol, Propylenglykol, Ether, wie Ethylenglykoldimethylether, Diphenylether oder Anisol, sowie aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Nitrobenzol, Chlorbenzol, Dichlor- und Trichlorbenzole, Toluol und Xylole oder Ester, wie Ethylacetat oder Butylacetat, erwähnt werden.

Bei der alkalischen Umfällung wird die physikalische Mischung der Einzelkomponenten in einem polaren organischen Lösungsmittel, bevorzugt einem Alkohol der Formel $\text{C}_r\text{H}_{2r+1}\text{-OH}$, worin r eine ganze Zahl von 1 bis 5 bedeutet, durch Zugabe einer mindestens äquivalenten Menge einer Base, wie z.B. einem Na-Alkoholat, z.B. Na-Methylat, -Ethylat, -Isopropylat oder -tert. Amylat, Dimethylamin, Natronlauge, Kalilauge oder Ammoniak, gelöst, worauf die feste Lösung durch Verdünnen mit Wasser oder durch Zugabe einer Mineral- oder organischen Säure, wie Salzsäure, Schwefelsäure oder Essigsäure, gefällt wird.

Für die saure Umfällung eignen sich insbesondere Schwefel- und Polyphosphorsäure. Das auf diese Art erhaltene Pigment ist sehr feinkristallin und wird deshalb bevorzugt durch Erwärmung der sauren wässrigen Pigmentsuspension mit oder ohne organischem Lösungsmittel rekristallisiert.

Bevorzugt werden die erfindungsgemässen festen Lösungen ausgehend von den physikalischen Komponentenmischungen durch Mahlung oder Knetung, beispielsweise Salzknetung in Gegenwart eines organischen Lösungsmittels wie Diacetonalkohol, hergestellt.

Besonders bevorzugte Mahlverfahren sind Trockenmahlung, Trockensalzmahlung, Mahlung in einem organischen Lösungsmittel und/oder Wasser. Dabei können als Mahlkörper Metall-, Glas- oder Keramikku-
65 geln, Kunststoffgranulat oder Sandkörner, wie für Pigmente allgemein üblich, verwendet werden.

Die Mahlungen und Knetungen werden zweckmässig bei Temperaturen zwischen 5 und 90° C,

vorzugsweise zwischen 15 und 60°C, durchgeführt.

Bei der Trockensalzmahlung werden bevorzugt Kochsalz, CaCl_2 , Na_2SO_4 oder $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ mit oder ohne Kristallwasser verwendet. Auf 100 bis 150 Gewichtsteile Salz werden beispielsweise 10 bis 50 Gewichtsteile Pigment verwendet. Dabei kann es von Vorteil sein, dem Mahlmedium geringe Mengen an Lösungsmitteln wie Xylol oder Tetrachlorethylen und/oder Tensiden, wie z.B. Dodecylbenzolsulfonsäure-natriumsalz oder -isopropylammoniumsalz, zuzufügen. Die Aufarbeitung erfolgt nach an sich bekannter Methode, indem das Pigment/Salzgemisch von den Mahlkörpern getrennt, dann in Wasser gegeben wird, und die erhaltene Pigmentsuspension danach abfiltriert wird.

Wässrige Mahlungen der physikalischen Pigmentmischungen können mit oder ohne Mahlhilfsmittel, wie sie beispielsweise in EP-A-101 666 beschrieben sind, durchgeführt werden. Dabei kann es von Vorteil sein, den pH-Wert vom neutralen in den sauren oder alkalischen Bereich zu verschieben.

Obwohl die erfindungsgemässen festen Lösungen ausgezeichnete applikatorische Eigenschaften aufweisen, kann es vorteilhaft sein, dem Pigment Texturschutzmittel zuzufügen.

Geeignete Texturschutzmittel sind beispielsweise Fettsäuren mit mindestens 12 C-Atomen, wie Stearinsäure oder Behensäure, deren Amide, Ester oder Salze, wie Magnesium-, Zink- oder Aluminiumstearat oder Magnesiumbehenat, ferner quaternäre Ammoniumverbindungen, wie Tri-(C₁-C₄)-alkylbenzylammoniumsalze, ferner Weichmacher, wie epoxidiertes Sojabohnenöl, Wachse, wie Polyethylenwachs, Harzsäuren, wie Abletinsäure, Kolophonumseife, hydriertes oder dimersiertes Kolophonium, C₁₂-C₁₈-Paraffindisulfonsäuren, Alkylphenole oder Alkohole, wie Stearylalkohol, ferner Lauryl- oder Stearylamin, sowie aliphatische 1,2-Diole, wie Dodecandiol-1,2.

Bevorzugte Texturschutzmittel sind Lauryl- oder Stearylamin, aliphatische 1,2-Diole, Stearinsäure, deren Amide, Salze oder Ester, epoxidiertes Sojabohnenöl, Wachse oder Harzsäuren.

Solche Zusatzstoffe können in Mengen von 0,05 bis 20, bevorzugt 1 bis 10 Gew.-% bezogen auf die feste Pigmentlösung, vor, während oder nach deren Bildung zugegeben werden.

Feste Lösungen können durch ihr Röntgenbeugungsspektrum gekennzeichnet werden, welches sich von demjenigen des physikalischen Gemisches der beiden Einzelkomponenten unterscheidet. Das Röntgenbeugungsdiagramm der erfindungsgemässen festen Lösungen ist durch andere Linien als die Summe der Röntgenbeugungsdiagramme der Einzelkomponenten gekennzeichnet.

Die erfindungsgemässen festen Lösungen eignen sich ausgezeichnet als Pigmente zum Färben von hochmolekularem organischem Material. Sie weisen gegenüber den Ausgangspigmenten unterschiedliche koloristische Eigenschaften auf und können je nach dem Herstellungsverfahren in transparenter oder deckender Form vorliegen. Durch thermische Nachbehandlung in organischen Lösungsmitteln lassen sie sich beispielsweise gut rekristallisieren, d.h. man erhält eine deckende Form mit einer einheitlichen Pigmentpartikelgrösse und -form. Vorzugsweise verwendet man als organische Lösungsmittel z.B. durch Halogenatome, Alkyl- oder Nitrogruppen substituierte Benzole, wie Xylole, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol oder Nitrobenzol, sowie Pyridinbasen, wie Pyridin, Picolin oder Chinolin, ferner Ketonen, wie Cyclohexanon, Alkohole, wie Isopropanol, Butanole, Pentanole, oder Tricyclodecanalkohole, Ether, wie Ethylenglykomonomethyl- oder -monoethylether, Amide, wie Dimethylformamid oder N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid oder Sulfolan.

Hochmolekulare organische Materialien, die mit den erfindungsgemässen festen Lösungen gefärbt bzw. pigmentiert werden können, sind z.B. Celluloseether und -ester, wie Ethylcellulose, Nitrocellulose, Celluloseacetat oder Cellulosebutyrat, natürliche Harze oder Kunstharze, wie Polymerisations- oder Kondensationsharze, wie Aminoplaste, insbesondere Harnstoff- und Melamin-Formaldehydharze, Alkydharze, Phenoplaste, Polycarbonate, Polyolefine, Polystyrol, Polyvinylchlorid, Polyamide, Polyurethane, Polyester, ABS, Polyphenylenoxide, Gummi, Casein, Silikon und Silikonharze, einzeln oder in Mischungen.

Besonders geeignet sind die erfindungsgemässen festen Lösungen zum Einfärben von Polyvinylchlorid und Polyolefinen, wie Polyethylen und Polypropylen, sowie zum Pigmentieren von Lacken und Anstrichstoffen, insbesondere Automobildecklacken.

Mit den erfindungsgemässen festen Lösungen lassen sich in Gemisch mit anderen Pigmenten vorteilhafte neue Nuancen einstellen. In transparenter Form eignen sie sich auch ganz besonders für Metalleffektlackierungen.

Die erwähnten hochmolekularen organischen Verbindungen können einzeln oder in Gemischen als plastische Massen, Schmelzen oder in Form von Spinnlösungen, Lacken, Anstrichstoffen oder Druckfarben vorliegen. Je nach Verwendungszweck erweist es sich als vorteilhaft, die erfindungsgemässen festen Lösungen als Toner oder in Form von Präparaten einzusetzen.

Bezogen auf das zu pigmentierende hochmolekulare organische Material kann man die erfindungsgemässen festen Lösungen in einer Menge von 0,01 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise von 0,1 bis 10 Gew.-%, einsetzen.

Die Pigmentierung der hochmolekularen organischen Substanzen mit den erfindungsgemässen festen Lösungen erfolgt beispielsweise derart, dass man eine solche feste Lösung, gegebenenfalls in Form von Masterbatches, diesen Substraten unter Verwendung von Walzwerken, Misch- oder Mahlapparaten zumischt. Das pigmentierte Material wird hierauf nach an sich bekannten Verfahren, wie Kalandrieren, Pressen, Strangpressen, Streichen, Giessen oder Spritzgiessen, in die gewünschte endgültige Form gebracht. Oft ist es erwünscht, zur Herstellung von nicht starren Formlingen oder zur Verringerung ihrer Sprödigkeit den hochmolekularen Verbindungen vor der Verformung sogenannte Weichmacher einzuverleiben. Als solche können z.B. Ester der Phosphorsäure, Phthalsäure oder Sebacinsäure dienen. Die Weichmacher können vor

oder nach der Einverleibung der erfindungsgemässen festen Lösungen in die Polymeren eingearbeitet werden. Zwecks Erzielung verschiedener Farbtöne ist es ferner möglich, den hochmolekularen organischen Stoffen neben den erfindungsgemässen festen Lösungen noch Füllstoffe bzw. andere farbgebende Bestandteile, wie Weiss-, Bunt- oder Schwarzpigmente, in beliebigen Mengen zuzufügen.

5 Zum Pigmentieren von Lacken, Anstrichstoffen und Druckfarben werden die hochmolekularen organischen Materialien und die erfindungsgemässen festen Lösungen gegebenenfalls zusammen mit Zusatzstoffen, wie Füllmitteln, anderen Pigmenten, Siccativen oder Weichmachern, in einem gemeinsamen organischen Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch fein dispergiert bzw. gelöst. Man kann dabei so verfahren, dass man die einzelnen Komponenten für sich oder auch mehrere gemeinsam dispergiert bzw. löst, und erst hierauf
10 alle Komponenten zusammenbringt.

In Färbungen, beispielsweise von Polyvinylchlorid oder Polyolefinen, zeichnen sich die erfindungsgemässen festen Lösungen durch gute allgemeine Pigmenteigenschaften, wie gute Dispergierbarkeit, hohe Farbstärke und Reinheit, gute Migrations-, Hitze-, Licht- und Wetterbeständigkeit aus.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

15 Beispiel 1:

In eine Kugelmühle mit einem Inhalt von ca. 1 Liter, enthaltend 1,5 kg Stahlkugeln (\varnothing : 1,2 cm) und 150 g Nägel (Länge 3 cm) als Mahlkörper, werden 11,5 g γ -Chinacridon, 3,5 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, 2,4 ml Tetrachlorethylen, 0,75 g Benzoldodecylsulfonsäure-Na-Salz und 135 g Aluminiumsulfat
20 $[\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 15-18 \text{ H}_2\text{O}]$ gegeben. Die gut verschlossene Mühle wird während 72 Stunden auf einer Rollbank bei Raumtemperatur gerollt. Danach wird das Mahlmedium von den Mahlkörpern abgetrennt und in einer Lösung von 2,75 ml konzentrierter Schwefelsäure in 500 ml Wasser während 2 Stunden bei 70°C geführt. Das Pigment wird abfiltriert, der Presskuchen wird mit heissem Wasser neutral und salzfrei gewaschen; im
25 Vakuumtrockenschrank bei 80°C getrocknet, und die erhaltene Ware wird gepulvert. Man erhält 13,5 g einer roten festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke erhält man farbstarke rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Zu demselben Resultat gelangt man, wenn man anstelle von Benzoldodecylsulfonsäure-Na-Salz eine
30 äquivalente Menge des entsprechenden Isopropylammoniumsalzes verwendet.

Beispiel 2:

45 45,6 g γ -Chinacridon und 14,4 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol werden in 200 ml konzentrierter Schwefelsäure während 2 1/2 Stunden bei Raumtemperatur unter Rührung gelöst. Die Schwefelsäurelösung wird unter Stickstoffdruck in einer Mischdüse in Wasser gepresst. Dabei werden
35 folgende Temperaturen gemessen: Pigment-Schwefelsäurelösung: 27°C, Wasser: 25°C, Ausfluss aus Mischdüse: 50°C. Die erhaltene saure Pigmentsuspension wird auf 35°C gekühlt und 1 1/2 Stunden bei dieser Temperatur verrührt. Danach wird die Suspension abfiltriert, der Presskuchen wird mit Wasser neutral gewaschen, im
40 Vakuumtrockenschrank bei 80°C getrocknet, und die erhaltene Ware wird gepulvert. Man erhält 57 g einer roten festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke erhält man farbstarke rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

45 Beispiel 3:

Verfährt man analog wie in Beispiel 1 beschrieben, rekristallisiert aber die isolierte feste Pigmentlösung durch Verrühren derselben in n-Butanol bei Raumtemperatur während 4 Stunden, so erhält man eine rote feste
50 Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. In Automobillacken weist das Pigment sehr gute rheologische Eigenschaften auf und die entsprechenden Lackierungen sind ausgezeichnet wetterbeständig.

Beispiel 4:

55 Verfährt man analog wie in Beispiel 1 beschrieben, verwendet aber anstelle von 11,5 g γ -Chinacridon 3,9 g 2,9-Dichlorchinacridon und anstelle von 3,5 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol 11,1 g 3,6-Di(4-chlorphenyl)-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, so erhält man eine rote feste Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke
60 erhält man sehr farbstarke rote Ausfärbungen hoher Sättigung und Transparenz mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Beispiel 5:

65 Verfährt man analog wie in Beispiel 1 beschrieben, verwendet aber anstelle von 11,5 g γ -Chinacridon 11,7 g Chinacridonchinoxin und anstelle von 3,5 g 3,3 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, so erhält man 14,5 g einer orangefarbligen festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbe-

geungendiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. In Kunststoffen und Lacken ergibt diese feste Pigmentlösung sehr farbstärke orange Ausfärbungen mit guten Beständigkeiten.

Beispiel 6:

Verfährt man analog wie im Beispiel 5 beschrieben, verwendet aber anstelle von 11,7 g 11,6 g Chinacridonchinon und anstelle von 3,3 g 3,4 g 3,6-Di(4-methylphenyl)-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, so erhält man eine orangefarbige feste Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. In Kunststoffen und Lacken ergibt diese feste Pigmentlösung farbstärke orange Ausfärbungen mit guten Beständigkeiten.

Beispiel 7:

Verfährt man analog wie in Beispiel 5 beschrieben, verwendet aber anstelle von 11,7 g 8,1 g Chinacridonchinon und anstelle von 3,3 g 6,9 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, so erhält man eine orangefarbige feste Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. In Kunststoffen und Lacken ergibt diese feste Pigmentlösung farbstärke rotorange Ausfärbungen mit guten Beständigkeiten.

Beispiel 8:

In einem Glasgefäß werden 6 g Chinacridonchinon, 1,5 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol und 1,0 g Dihydrochinacridon während 2 1/2 Stunden in 50 ml konzentrierter Schwefelsäure verrührt. Das Gemisch wird unter Rühren in ca. 10 Minuten auf Eis-Wasser getropft. Die entstandene Pigmentsuspension wird während 3 Stunden bei 80°C verrührt, heiss abfiltriert, der Presskuchen wird mit heissem Wasser neutral gewaschen, im Vakuumtrockenschrank bei 80°C getrocknet, und die erhaltene Ware wird gepulvert. Man erhält 8,0 g einer orangefarbenen festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. In Kunststoffen und Lacken erhält man mit dieser festen Pigmentlösung sehr farbstärke orange Ausfärbungen mit guten Beständigkeiten.

Beispiel 9:

Verfährt man analog wie in Beispiel 8 beschrieben, verwendet aber anstelle von 1,5 g 3,0 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, schlämmt den erhaltenen neutral gewaschenen Presskuchen nochmals in 200 ml Wasser an, versetzt die Pigmentsuspension mit 2,0 g $\text{NiSO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, stellt das pH mit 10 %iger wässriger Sodalösung auf 8,7, wobei basisches NiCO_3 auf das Pigment fällt, filtriert die Suspension ab, wäscht den Presskuchen mit Wasser, trocknet und pulvert ihn, so erhält man eine orangefarbige feste Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet.

In Kunststoffen und Lacken erhält man damit sehr farbstärke orangerote Ausfärbungen mit sehr guten Licht-, Hitze- und Migrationsbeständigkeiten.

Beispiel 10:

In eine Kugelmühle mit einem Inhalt von ca. 1 Liter, enthaltend 1,5 kg Stahlkugeln (\varnothing : 1,2 cm) 150 g Nägel (Länge = 3 cm) als Mahlkörper, werden 4,0 g γ -Chinacridon, 0,6 g Dihydrochinacridon und 0,6 g 3,6-Di(4-chlorphenyl)-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, 0,7 ml Tetrachlorethylen, 0,3 g Benzoldodecylsulfonsäure-Isopropylammoniumsalz und 20 g Aluminiumsulfat ($\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 15-18\text{H}_2\text{O}$) gegeben. Die gut verschlossene Mühle wird während 6 Stunden auf einer Rollbank bei Raumtemperatur gerollt. Danach wird das Mahlmedium von den Mahlkörpern abgetrennt und in einer Lösung von 2,5 ml conc. Schwefelsäure in 500 ml Wasser während 2 Stunden bei 70°C gerührt. Das Pigment wird abfiltriert, der Presskuchen mit heissem Wasser neutral und salzfrei gewaschen, im Vakuumtrockenschrank bei 80°C getrocknet, und die erhaltene Ware gepulvert. Man erhält 4,9 g einer roten festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke erhält man farbstärke rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Beispiel 11:

Verfährt man analog wie in Beispiel 10 beschrieben, verwendet aber anstelle von 4,0 g 3,1 g γ -Chinacridon, anstelle von 0,6 g Dihydrochinacridon 1,1 g 4,11-Dichlorchinacridon und anstelle von 0,6 g 1,0 g 3,6-Di(4-chlorphenyl)-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol, so erhält man eine rote feste Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm der entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangsprodukte unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke erhält man sehr farbstärke rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Hitze-, Licht-, Migrations- und Wetterbeständigkeiten.

Beispiel 12:

Verfährt man analog wie in Beispiel 11 beschrieben, verwendet aber anstelle von 3,6-Di(4-chlorphenyl)-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol so erhält man eine feste Pigmentlösung mit ebensoguten Eigenschaften.

Beispiel 13:

In einem Glasgefäß werden 100 ml tert.-Amylalkohol vorgelegt und langsam Stickstoff eingeleitet. 3,7 g Natrium und anschließend 0,2 g des Natriumsalzes des Sulfobernsteinsäure-bis-2-äthylhexylesters, als Emulgator, werden in den tert.-Amylalkohol gegeben und das Gemisch wird langsam auf 85-102°C erwärmt. Unter heftigem Rühren wird das Metall im Alkohol aufgelöst. Die erhaltene Lösung wird auf ca. 90°C abgekühlt und mit 9,0 g γ -Chinacridon sowie 2,4 g 3,6-Diphenyl-1,4-diketopyrrolo-[3,4-c]-pyrrol versetzt. Man rührt das Gemisch 2 Stunden bei 100-105°C und trägt die Pigmentsalzsuspension unter gleichzeitigem Einleiten und Abdestillieren des organischen Lösungsmittels auf Wasser aus. Die erhaltene Pigmentdispersion wird 30 Minuten bei 95°C gerührt, heiß abfiltriert und der Presskuchen mit Wasser neutral gewaschen, getrocknet und das Produkt gepulvert. Man erhält 11,5 g einer roten festen Pigmentlösung, deren Röntgenbeugungsdiagramm sich vom Röntgenbeugungsdiagramm einer entsprechenden physikalischen Mischung der obengenannten Ausgangspigmente unterscheidet. Beim Einarbeiten in Kunststoffe und Lacke erhält man farbstärke rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Beispiel 14:

Eine Mischung von 130 g Steatitkugeln von 8 mm Durchmesser, 47,5 g Alkydmelamineinbrennlack, bestehend aus 60 g Alkydharz ®BECKOSOL 27-320 (Reichhold Chemie AG) 60 %-ig in Xylol, 36 g Melaminharz $\text{®SUPER-BECKAMIN 13-501}$ (Reichhold Chemie AG) 50 %-ig in Xylol:-Butanol (2:1-Gemisch), 2 g Xylol 2 g Ethylenglykolmonomethylether, und 2,5 g der nach Beispiel 1 erhaltenen Pigmentlösung werden in einer 200 ml fassenden Glasflasche mit "Twist-off"-Verschluss während 120 Stunden auf einem Rollgestell dispergiert. Nach Abtrennen der Steatitkugeln werden 2,4 g der so dispergierten Volltonmischung mit 60 g Titandioxid ®KRONOS RN 59 (Kronos Titan GmbH) und weiteren 24,0 g des obigen Alkydmelamineinbrennlacks vermischt. Das erhaltene Gemisch wird auf Aluminiumbleche gespritzt und anschließend während 30 Minuten bei 130°C eingebrannt. Man erhält rote Ausfärbungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Beispiel 15:

Eine Mischung von

- 130 g Steatitkugeln ($\emptyset = 8 \text{ mm}$)
- 45,5 g eines thermohärtenden Acryllacks, bestehend aus
 - 41,3 g Acrylharz ®VIACRYL VC 373 , 60 % (VIANOVA Kunstharz AG),
 - 16,3 g Melaminharz ®MAPRENAL TTX , 55 % (HOECHST AG),
 - 32,8 g Xylol,
 - 4,6 g Ethylglykolacetat,
 - 2,0 g Butylacetat und
 - 1,0 g ®Silikonöl A , 1 % in Xylol (BAYER AG), und
 - 2,5 g der nach Beispiel 2 erhaltenen festen Pigmentlösung

werden in einer 200 ml Glasflasche mit "Twist-off"-Verschluss während 72 Stunden auf einem Rollgestell dispergiert. Nach Abtrennen der Steatitkugeln werden 8,0 g der so dispergierten Volltonmischung, 0,6 g Aluminium-Paste ®ALCOA , (60-65 % Al-Gehalt, Aluminium Corp. of America), 1,0 g Methylglykethen und 18,4 g des oben erwähnten thermohärtenden Acryllacks gut vermischt, das erhaltene Gemisch wird auf Aluminiumbleche gespritzt und anschließend während 30 Minuten bei 130°C eingebrannt. Man erhält sehr farbstärke rote Metalleffektlackierungen mit ausgezeichneten Beständigkeiten.

Beispiel 16:

Eine Mischung von 1,0 g nach Beispiel 6 erhaltenen festen Pigmentlösung, 1,0 g Antioxydant (IRGANOX ® 1010, CIBA-GEIGY AG) und 1000 g Polyethylen-HD Granulat (®VESTOLEN A 60-16 , HUELS) wird während 15 Minuten in einer Glasflasche auf einer Rollbank vorgemischt. Danach wird die Mischung in zwei Passagen auf einem Einwellenextruder extrudiert, das so erhaltene Granulat auf der Spritzgussmaschine (Afround Aarburg 200) bei 220°C zu Platten verspritzt und 5 Minuten bei 180°C nachgepresst. Die Pressplatten weisen

farbstarke orange Nuancen mit ausgezeichneten Beständigkeiten auf.

Beispiel 17:

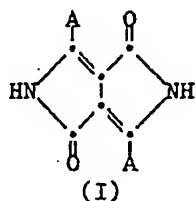
0,6 g der gemäss Beispiel 8 erhaltenen festen Pigmentlösung wird mit 67 g Polyvinylchlorid, 33 g Dioctylphthalat, 2 g Dibutylzinndilaurat und 2 g Titandioxid vermischt und auf einem Walzenstuhl während 15 Minuten bei 160°C zu einer dünnen Folie verarbeitet. Die so erzeugte orange PVC-Folie ist sehr farbstarke, migrations- und lichtbeständig.

Beispiel 18:

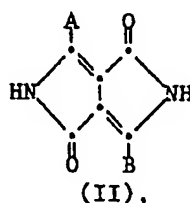
1000 g Polypropylengranulat (®DAPLEN PT-55, Chemie LINZ) und 20 g eines 50 %-igen Pigmentpräparates, bestehend aus 10 g der nach Beispiel 4 erhaltenen festen Pigmentlösung 10 g Mg-Behenat, werden in einer Mischtrommel intensiv vermischt. Das so behandelte Granulat wird bei 260 bis 285°C nach dem Schmelzspinnverfahren versponnen. Man erhält rotgefärbte Fasern sehr guten Licht- und textilen Echtheiten.

Patentansprüche

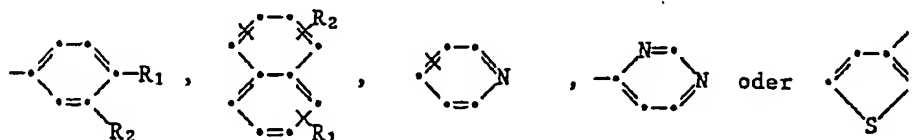
1. Feste Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen und Chinacridonen, enthaltend
a) mindestens eine Verbindung der Formeln



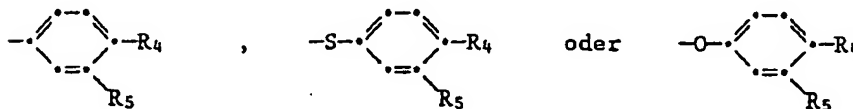
oder



worin A und B unabhängig voneinander eine der Gruppen der Formeln

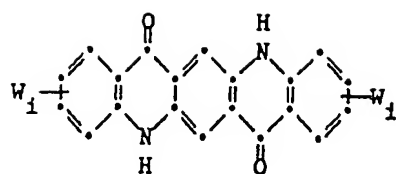


bedeuten, worin R_1 und R_2 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy, $-SR_3$, $-N(R_3)_2$, $-CF_3$, $-CN$ oder eine Gruppe der Formeln

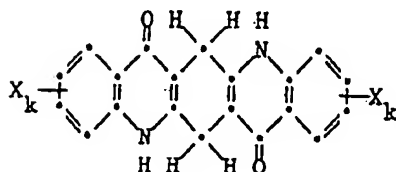


bedeuten, R_3 C_1 - C_5 -Alkyl ist und R_4 und R_5 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy, $-SR_3$ oder $-CN$ bedeuten, und

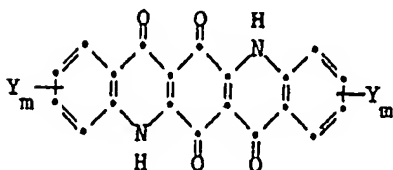
- b) mindestens eine lineare Chinacridonverbindung der Formeln



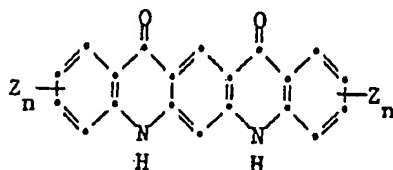
(III),



(IV),



(V) oder



(VI),

worin W, X, Y und Z unabhängig voneinander Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy und i, k, m und n Null, 1 oder 2 bedeuten, wobei sich die Röntgenbeugungsdiagramme der Einzelkomponenten unterscheiden.

2. Feste Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, und eine Chinacridonverbindung der Formel III, worin W Chlor oder Methyl und i Null oder 1 bedeuten, enthalten.

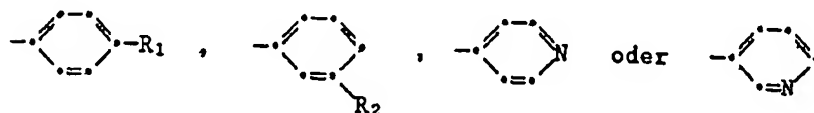
3. Feste Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet und eine Chinacridonverbindung der Formel IV, worin k Null ist, enthalten.

4. Feste Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet und eine Chinacridonverbindung der Formel II, worin i Null ist, enthalten.

5. Feste Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung und je eine Chinacridonverbindung der Formeln III, IV und V, worin i, k und m Null bedeuten, enthalten.

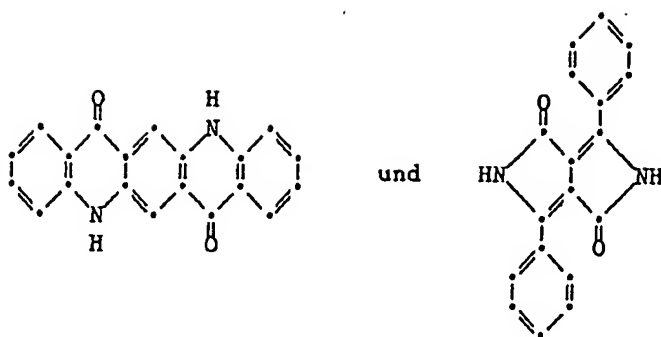
6. Feste Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Verbindung der Formel I und mindestens eine Verbindung der Formeln III, IV, V oder VI enthalten, wobei die Verbindungen der Formeln I, III, IV, V und VI die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

7. Feste Lösungen gemäss Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Verbindung der Formel I enthalten, worin A eine Gruppe der Formeln



bedeutet, worin R₁ Wasserstoff, Chlor, Brom, Cyano, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Phenyl und R₂ Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Cyano bedeuten.

8. Feste Lösung gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie die beiden Verbindungen der Formeln



enthält.

9. Verfahren zum Färben von hochmolekularem organischem Material durch Einarbeiten von festen Lösungen gemäss Anspruch 1.

10. Hochmolekulares organisches Material enthaltend feste Lösungen gemäss Anspruch 1.

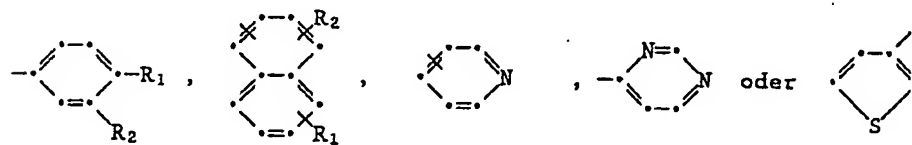
Patentansprüche für den folgenden Vertragsstaat: ES

1. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen von Pyrrolo-[3,4-c]-pyrrolen und Chinacridonen, durch Umsetzung von

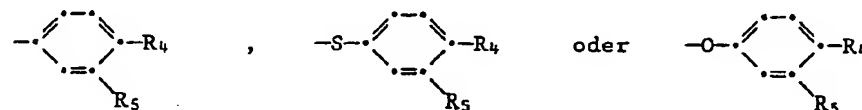
a) mindestens einer Verbindung der Formeln



worin A und B unabhängig voneinander eine der Gruppen der Formeln

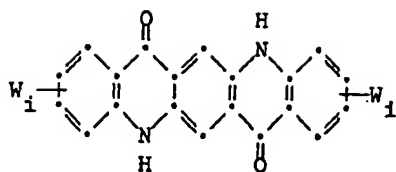


bedeuten, worin R_1 und R_2 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy, $-SR_3$, $-N(R_3)_2$, $-CF_3$, $-CN$ oder eine Gruppe der Formeln

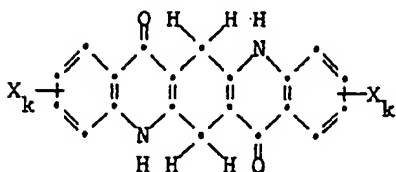


bedeuten, R_3 C_1 - C_5 -Alkyl ist und R_4 und R_5 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy, $-SR_3$ oder $-CN$ bedeuten, mit

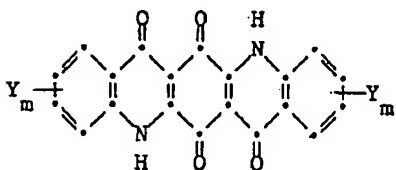
b) mindestens einer linearen Chinacridonverbindung der Formeln



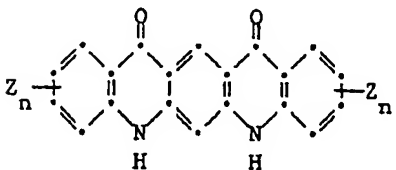
(III),



(IV),



(V) oder



(VI),

worin W, X, Y und Z unabhängig voneinander Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy und i, k, m und n Null, 1 oder 2 bedeuten, wobei sich die Röntgenbeugungsdiagramme der so erhaltenen festen Lösungen von der Summe der Röntgenbeugungsdiagramme der Einzelkomponenten unterscheiden.

2. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, mit einer Chinacridonverbindung der Formel III, worin W Chlor oder Methyl und i Null oder 1 bedeuten, umgesetzt wird.

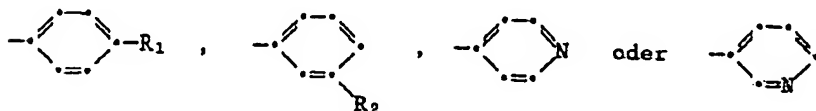
3. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet, mit einer Chinacridonverbindung der Formel IV, worin k Null ist, umgesetzt wird.

4. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung, eine Chinacridonverbindung der Formel V, worin m Null bedeutet, mit einer Chinacridonverbindung der Formel III, worin i Null ist, umgesetzt wird.

5. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung der Formeln I oder II mit der in Anspruch 1 angegebenen Bedeutung mit je einer Chinacridonverbindung der Formeln III, IV und V, worin i, k und m Null bedeuten, umgesetzt wird.

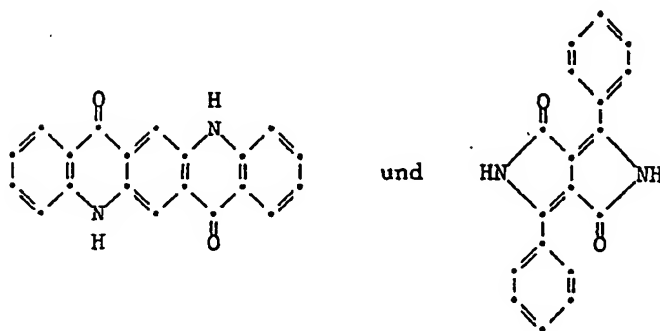
6. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel I mit mindestens einer Verbindung der Formeln III, IV, V oder VI umgesetzt wird, wobei die Verbindungen der Formeln I, III, IV, V und VI die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

7. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel I umgesetzt wird, worin A eine Gruppe der Formeln



bedeutet, worin R₁ Wasserstoff, Chlor, Brom, Cyano, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Phenyl und R₂ Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Cyano bedeuten.

8. Verfahren zur Herstellung von festen Lösungen gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die beiden Verbindungen der Formeln



miteinander umgesetzt werden.

[First Hit](#) [Previous Doc](#) [Next Doc](#) [Go to Doc#](#)
End of Result Set

☐ [Generate Collection](#) [Print](#)

L7: Entry 6 of 6

File: DWPI

Aug 10, 1988

DERWENT-ACC-NO: 1988-221698
DERWENT-WEEK: 199909
COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Solid soln. of pyrrolo:pyrrole cpd. and linear quinacridone cpd. - used as pigment for high mol. material, including plastics, lacquer or paint

INVENTOR: BAEBLER, F; JAFFE, E E ; BABLER, F

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

CIBA GEIGY AG

CIBA

PRIORITY-DATA: 1987US-0009868 (February 2, 1987)

[Search Selected](#) [Search ALL](#) [Clear](#)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
<input type="checkbox"/> EP 277914 A	August 10, 1988	G	014	
<input type="checkbox"/> KR 9602229 B1	February 13, 1996		000	C09B067/22
<input type="checkbox"/> JP 63201189 A	August 19, 1988		000	
<input type="checkbox"/> BR 8800406 A	September 20, 1988		000	
<input type="checkbox"/> EP 277914 B1	September 7, 1994	G	023	C09B067/22
<input type="checkbox"/> DE 3851346 G	October 13, 1994		000	C09B067/22
<input type="checkbox"/> ES 2058327 T3	November 1, 1994		000	C09B067/22
<input type="checkbox"/> JP 2573642 B2	January 22, 1997		011	C07D471/04

DESIGNATED-STATES: CH DE ES FR GB IT LI CH DE ES FR GB IT LI

CITED-DOCUMENTS:A3...199049; EP 190999 ; EP 61426 ; No-SR.Pub ; US 4415685

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DATE	APPL-NO	DESCRIPTOR
EP 277914A	January 25, 1988	1988EP-0810037	
KR 9602229B1	February 2, 1988	1988KR-0000999	
JP 63201189A	February 2, 1988	1988JP-0021432	
EP 277914B1	January 25, 1988	1988EP-0810037	
DE 3851346G	January 25, 1988	1988DE-3851346	

DE 3851346G	January 25, 1988	1988EP-0810037	
DE 3851346G		<u>EP 277914</u>	Based on
ES 2058327T3	January 25, 1988	1988EP-0810037	
ES 2058327T3		<u>EP 277914</u>	Based on
JP 2573642B2	February 2, 1988	1988JP-0021432	
JP 2573642B2		JP 63201189	Previous Publ.

INT-CL (IPC): C07D 471/04; C07D 487/04; C08J 3/20; C08K 5/34; C08L 101/00; C09B 67/22

RELATED-ACC-NO: 1989-093115

ABSTRACTED-PUB-NO: EP 277914A
BASIC-ABSTRACT:

Solid solns., in which the individual components have different x-ray diffraction diagrams, contain pyrrolo-(3,4-c)-pyrrole cpd(s). (I), which are 3,6-di-substd. pyrrolo-(3,4-c)-pyrrol-1,4-dione(s) (IA) or (IB) and linear quinacridone cpd(s). (II), which are quino-(2,3-b)-acrid-7,14-diones (IIA), 6,13-dihydroquino(2,3-b)-acrid-7,14-diones (IIB), quino-(2,3-b)-acrid-6,7,13,14-tetrones (IIC) or quino-(3,2-b)acrid-12,14-diones (IID).

In the formulae, A and B=(substd.) phenyl, (substd.) naphthyl, pyridyl, pyrimidinyl or thien-3-yl gps. of the formulae (a)-(e); R1 and R2=H, halogen, 1-5C alkyl, 1-5C alkoxy, -SR3, -N(R3)2, -CF3, CN or (substd.) phenyl, phenylthio or phenoxy gps. of the formulae (i), (ii) or (iii); R3=1-5C alkyl; R4 and R5=H, halogen, 1-5C alkyl, 1-5C alkoxy, -SR3 or -CN; W, X, Y and Z=halogen, 1-5C alkyl or 1-5C alkoxy; i, k, m and n=0, 1 or 2.

USE/ADVANTAGE claimed for pigmenting high mol. organic material. They have excellent pigment proper-ties (dispersibility, colour strength and purity and resistance to migration, heat, light and weathering) and are suitable for pigmenting cellulose ethers and esters (ethylcellulose, nitrocellu-lose, cellulose acetate, cellulose butyrate) and natural and synthe-tic resins, e.g. aminoplastics (urea and melamine-HCHO resins), alkyd resins, phenolics, polycarbonates, polyolefins, polystyrene, PVC, polyamides, polyurethanes, polyesters, ABS, PPO, gums, casein, silicone, silicone resins and their mixts., esp. PVC, polyolefins (polyethylene, polypropylene), lacquers and paints, esp. top coat automobile lacquers.

ABSTRACTED-PUB-NO:

EP 277914B
EQUIVALENT-ABSTRACTS:

A solid solution of pyrrolo(3,4-c)pyrroles and quinacridones which contains a) at least one compound of the formula (I) or (II), in which A and B are independently of each other one of the groups of the formula (i)-(v) in which R1 and R2 are independently of each other hydrogen, halogen, C1-C5 alkyl, C1-C5 alkoxy, -SR3, -N(R3)2, -CF3, -CN or a group of the formula (vi)-(viii), R3 is C1-C5 alkyl and R4 and R5 are independently of each other hydrogen, halogen, C1-C5 alkyl, C1-C5 alkoxy, -SR3 or -CN, and b) at least one linear quinacridone compound of the formula (III)-(VI) in which W, X, Y and Z are independently of each other halogen, C1-C5-alkyl, C1-C5 alkoxy, and i, k, m and n are zero, 1 or 2, the X-ray diffraction diagrams of the solid solutions differing from the sum of the X-ray diffraction diagrams of the individual components.